ARYLTETRAHYDROPYRIDINE DERIVATIVE

Publication number: JP2000086663

Publication date:

2000-03-28

Inventor:

NAKAZATO ATSUO; KUMAGAI TOSHIHITO; OKUBO

TAKETOSHI; KATAOKA HIROMI; TOMIZAWA

KAZUYUKI

Applicant:

TAISHO PHARMA CO LTD

Classification:

- international: A61K31/435; A61K31/505; A61K31/52; C07D401/04:

C07D405/14; C07D409/14; C07D471/04; C07D473/00; C07D475/00; C07D487/04; C07D495/04; A61K31/435; A61K31/505; A61K31/519; C07D401/00; C07D405/00; C07D409/00; C07D471/00; C07D473/00; C07D487/04; C07D487/04; C07D405/14; C07D405/14; C07D4071/04; C07D405/14; C07D409/14; C07D471/04; C07D473/00;

C07D475/00; C07D487/04; C07D495/04

european:

Application number: JP19980255778 19980909 Priority number(s): JP19980255778 19980909

Report a data error here

Abstract of JP2000086663

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new compound exhibiting high affinity for Corticotropin Releasing Fac (CRF) receptor and useful as a therapeutic agent of a preventing agent for diseases such as depression, anxiety, hypertension, inflammation, to which the CRF has a causative relation. SOLUTION: This compound is represented by formula I [Ar is phenyl, thienyl or the like; Z is formula II, formula III (R1 and R2 are each H or a lower alkyl; X1 to X3 are each H, a halogen or the like) or the like] or its salt, e.g. 6-[4-(4- chlorophenyl)-1,2,3,6-tetrahydropyridin-1-yl]-2-methyl-9-(2-methylthio-4- isopropylphenyl)purine. The compound of formula I is obtained by reacting, e.g. a 4- or 5-aryl-1,2,3,6-tetrahydropyridine derivative of formula IV with a halogenated hetero ring derivative of the formula X4-Z (X4 is CI, Br or I) in an inert solvent such as ethanol.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

And the state of t

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-86663 (P2000-86663A)

(43)公開日 平成12年3月28日(2000.3.28)

東京都豊島区高田3-24-1 大正製薬株

(E1) In+ (C1)		識別記号	FΙ		テーマコード(参考)						
(51) Int.Cl. ⁷ C 0 7 D 487/04		146		C 0 '	7 D -	487/04		146	4 C 0 5 0		
CUID	401/04	140				·		140	4 C 0 6 3		
		147						147	4 C 0 6 5		
A 6 1 K	31/435	AAE		A 6	1 K	31/435		AAE	4 C 0 7 1		
110 111	31/505	AAB				31/505		AAB	4C086		
	01,000		審査請求	未請求	請求	R項の数 1	OL	(全 11 頁)	最終頁に続く		
(21)出願番号		特願平10-255778	(71)	出願)2819 製薬株式	소 차				
(22)出顧日		平成10年9月9日(1998.	(72)	発明	東京		区高田3丁目24番1号				
						東京	都豊島区	高田3-24-	- 1 大正製薬株		
						式会	社内				
				(72)	発明	者 熊谷	利仁				

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アリールテトラヒドロピリジン誘導体

(57)【要約】

【課題】 CRFが関与すると考えられる疾患に有効な 化合物を提供すること。

【解決手段】式

【化1】

[式中、Arはフェニル基、置換フェニル基、チエニル 基又はフリル基を示し、Zは式

【化2】

$$-\bigvee_{N=1}^{N=1}\bigvee_{N=1}^{N}\bigvee_{N=1}^{N}\bigvee_{N=2}^{N}\bigvee_{N=1$$

(式中、R1、R2及びR2は同一又は異なって水素原子 又は低級アルキル基を示し、X1、X2及びX3は同一又 は異なって水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、 低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルキル アミノ基を示す。)等を示す。]で表されるアリールテ トラヒドロピリジン誘導体又はその医薬上許容される

弁理士 志賀 正武 (外9名)

式会社内

(74)代理人 100064908

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、うつ症、不安症、アルツハイマー病、パーキンソン病、ハンチントン舞踏病、摂食障害、高血圧、消化器疾患、薬物依存症、てんかん、脳梗塞、脳虚血、脳浮腫、頭部外傷、炎症、免疫関連疾患など、CRFが関与しているとされる疾患の治療剤又は予防剤に有効なCRF拮抗薬を提供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らはアリールテトラヒドロピリジン誘導体について鋭意検討した結果、

CRF受容体に高い親和性を示すアリールテトラヒドロ ピリジン誘導体を見出し、本発明を完成した。 【0006】本発明は、下記式[1] 【化3】

【式中、Arはフェニル基、置換フェニル基、チエニル基又はフリル基を示し、Zは下記式[2]-[11]【化4】

(式中、R¹、R²及びR³は同一又は異なって水素原子又は低級アルキル基を示し、X¹、X²及びX³は同一又は異なって水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルキルアミノ基を示す。)のいずれかを示す。]で表されるアリールテトラヒドロビリジン誘導体又はその医薬上許容される塩である。

【0007】本発明において、Arの置換位置は4位又は5位である。置換フェニル基とはハロゲン原子、炭素数1~5のアルキル基、炭素数1~5のアルコキシ基、およびトリフルオロメチル基から選択された1~3個の置換基を有するフェニル基を示し、例えば2ーフルオロフェニル基、3ーフルオロフェニル基、2ークロロフェニル基、3ークロロフェニル基、4ークロロフェニル基、2ーブロモフェニル基、4ークロロフェニル基、2ーブロモフェニル基、

 ル化合物(8)を得る。ここで金属試薬とは、例えばマグネシウム、リチウム等の金属、例えばローブチルリチウム、tertーブチルリチウム、フェニルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド等の有機リチウム化合物等である。不活性溶媒とは、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン等のエーテル類、例えばヘキサン、ベンゼン、トルエン、キシレン等の炭化水素類等である。

【0014】最後に、工程Dにおいて、アルコール誘導体(8)を酸性条件下脱水するか、又はアルコールを活性体に変換後、塩基性条件下反応することによって本発明化合物(3)を得ることができる。ここで酸性条件下の脱水とは、不活性溶媒として、例えばメタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、エチレングリコール等のアルコール類、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1、2ージメトキシエタン等のエーテル類、例えばアセトン、メチルエチルケトン等のケトン類、水、又はこれら混合溶媒を用い、酸として、例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸等の無機酸、例えば塩化水素、臭化水素等のハロゲン化水素類、例えばロートルエンスルホン酸、メタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸、蟻酸等の有機酸類を用いる。

【0015】また、活性体には、アルコール誘導体

(8)の水酸基のスルホニル化誘導体又はアシル化誘導体、又はアルコール誘導体(8)の水酸基をハロゲン原子で置換したハロゲン置換誘導体をさす。そして、これらの活性体は、不活性溶媒として、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1・2ージメトキシエタン等のエーテル類、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の炭化水素類、例えばハハージメチルホルムアミド等のアミド類等を用い、塩基として、例えばトリエチルアミン、ジイソプロビルエチルアミン、ピリジン、4ージメチルアミノピリジン等のアミン類、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリ

ウム、炭酸水素カリウム、水酸化ナトリウム、水素化ナトリウム等の無機塩基、例えばナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド等の金属アミド類等を用い、例えばメタンスルホニルクロライド、ロートルエンスルホニルクロライド等のスルホニルクロライド類、例えばアセチルクロライド等の有機カルボニルクロライド、例えば無水酢酸、無水トリフルオロ酢酸等の有機カルボン酸無水物、例えば塩化スルホニル、塩化ホスホリル等のハロゲン化剤等を反応し得られる。

【0016】そして、塩基性条件下での反応とは、不活性溶媒として、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1.2ージメトキシエタン等のエーテル類、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の炭化水素類、例えばクロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化物、例えばN.Nージメチルホルムアミド等のアミド類等を用い、塩基として、例えばトリエチルアミン、ジイソプロビルエチルアミン、ピリジン、1.8ージアザビシクロ[5.4.0]-7ーウンデセン等のアミン類、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、水酸化ナトリウム、水素化ナトリウム等の無機塩基、例えばナトリウムアミド、リチウムジイソプロビルアミド等の金属アミド類等を作用させることを示す。

【0017】なお、ピペリジン誘導体(4)にハロゲン 化ヘテロ環誘導体(2)を反応させる工程Aの代わり に、ピペリジン誘導体(4)の窒素原子上の水素原子を 適当な保護基で置換するようにしてもよい。この場合 は、工程B、C及びDを経た後に、前記保護基を水素原 子に置換してハロゲン化ヘテロ環誘導体(2)と反応さ せることにより、本発明の化合物を合成することができ る。

【0018】本発明の化合物(13)は以下に示す反応 式3によって合成することができる。 【化7】

【0019】まず、工程日にて、4-又は5-アリール -1.2,3,6-テトラヒドロピリジン誘導体(1) を塩基の存在下、不活性溶媒中で2、4-ジクロロピリ ミジン誘導体(9)と反応させて化合物(10)を得 る。ここで塩基とは、例えばトリエチルアミン、ジイソ プロピルエチルアミン、ピリジン等のアミン類、炭酸ナ トリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水 素カリウム、水酸化ナトリウム、水素化ナトリウム等の mgとジイソプロビルエチルアミン5.0mlを加え、加熱還流下1時間撹拌した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、クロロホルム抽出し、抽出液を無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を沪別後、沪液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサンー酢酸エチル=8:1)にて精製し、酢酸エチルーヘキサンにて再結晶化し、2-メチルー6ー{5ー(2ーメチルフェニル)ー1.2.3,6ーテトラヒドロピリジンー1ーイル}ー9ー(2ーメチルチオー4ーイソプロピルフェニル)プリン243mgを得た。

THE RESERVE THE PROPERTY OF THE PARTY OF THE

【 O O 2 5 】上記化合物並びにグリニャール試薬及びプリンの置換基を様々に変化させて得られた化合物の構造と物性データを表 1 に示す。また、プリンに代えて、式[2]~[5]及び[7]~[10]に対応する構造を有する化合物を上記と同様に反応させて得られた本発明化合物の構造と物性データを表 2 - 表 9 に示す。

【0026】実施例3:1-(4-(4-(3-7)) ロフェニル)-1,2,3,6-テトラヒドロビリジン-1-4ル)-6-メチルピリミジン-2-4ル)-1-(4-4ソプロピル-2-メチルチオ)フェニル-3-メチルウレアの合成

トリホスゲン114mgの塩化メチレン溶液3mlに4 -(4-(3-フルオロフェニル)-1,2,3,6-テトラヒドロピリジンー1ーイル)-2-(4-イソプ ロピルー2-メチルチオ)フェニルアミノー6-メチル ピリミジン432mgとジイソプロビルアミン0.20 m 1の塩化メチレン溶液5m 1を滴下し、10分間撹拌 後、40%メチルアミン水溶液1.0mlを滴下し、さ らに1時間撹拌した。減圧下反応溶液を濃縮後、酢酸工 チルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、分液後、 有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒: ヘキサンー酢酸エチル=4:1)にて精製し、ジイソプ ロピルエーテルで結晶化を行い、1-(4-(4-(3 ピリジン-1-イル)-6-メチルピリミジン-2-イ ル)-1-(4-イソプロピル-2-メチルチオ)フェ ニルー3-メチルウレア240mgを得た。本化合物及 び反応するアミンの種類を変えた以外は上記と同様にし て得られた化合物の構造と物性データを表10に示す。

[0027]

【表1】

Com. No.	Exp. No.	A r	R ¹	X¹	Xª	X³	m. p. (°C) (Recry. Sol.)
1-01	1	4- (4-F-Ph)	Мe	2-MeS	4-i-Pr	Н	161.5-163.0 (AcOEt)
1 - 0.2	1	4- (3-F-Ph)	Мe	2-MeS	4-1-Pr	H	167.5-168.5 (AcOEt)
1 - 0.3	1	4- (4-C1-Ph)	Мe	2-M e S	4-i-Pr	Н	164.5-166.0 (AcOEt)
1 - 04	1	4- (3-C1-Ph)	Мe	2-MeS	4-i-Pr	Н	154.5-156.0 (AcOEt)
1 - 0.5	1	4- (2-Me-Ph)	Мe	2 - M e S	4-1-Pr	н	181.5-182.5 (AcQEt)
1-06	1	4- (4-F-Ph)	Мe	2-B r	4-i-Pr	н	166.5-167.0 (CHCI3-Hex)
1 - 0.7	1	4- (4-C1-Ph)	Мe	2-B r	4-i-Pr	н	159.5-160.0 (CHCI3-Hex)
1 - 0.8	1	4 - Ph	Мe	2-B r	4-1-Pr	Н	アモルファス**
1-09	2	5- (4-F-Ph)	Me	2-MeS	4-i-Pr	Н	135.0-135.5 (AcOEt-Hex
1-10	2	5- (2-Me-Ph)	Мe	2-M e S	4-1-Pr	н	150.0-150.5 (AcOEt-Hex

- *1: (委1中の表記について) Com. No. =化合物番号。Exp. No. =合成に用いた実施何番号。Recry. Sol. =再結晶溶媒。Hex = ヘキサン。
- *2:NMR (CDC1) \$\delta\$ (ppm); 1. 30 (6H, d, J=6.8Hz), 2. 56 (3H, s), 2. 70-2.83 (2H, m), 2. 98 (1H, sept. J=6.8Hz), 4. 50-4.68 (2H, m), 4. 83-4.98 (2H, m), 6. 19-6.28 (1H, m), 7: 20-7.49 (7H, m), 7. 61 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 83 (1H, s), FABMS m/z; 488 (M*+1)

[0028]

【表2】

Com. No.	Exp No.	. Ar	R'	R ²	R'	х,	Χ²	х,	m. p.	(°C) (Recrs	. Sol.)
5 - 0 1	1	4- (4-C1-Ph)	Мe	Н	н	2 - M e	4-Me	6 - M e	-	アチルフェフ*2	

- *1: (玄5中の支配について) Com. No. =化合物番号。Exp. No. =合成に用いた実施例番号。Recry. Sol. = 再結晶溶媒。
- *2: NMR (CDC!) \$ (ppm) : 1. 93 (6H, s) . 2. 33 (3H, s) , 2. 47 (3H, s) , 2. 70-2. 83 (2H, m) , 3. 87 (2H, t, J=5. 6Hz) . 4. 14-4. 24 (2H, m) , 6. 19-6. 26 (1H, m) , 6. 35 (1H, s) , 6. 65 (1H, d, J=3. 7Hz) , 6. 89 (1H, d, J=3. 7Hz) , 6. 96 (1H, s) , 6. 97 (1H, s) , 7. 25-7. 44 (4H, m) . EIMS m/z : 441 (M*)

[0032]

【表6】

Com. No.	Exp.	Ar	R¹	R'	X'	X²	X²	m. p. (°C) (Recry. Sol.)
6 - 0 1	1 2	4-(3-F-Ph)	M e	H	2-MeS	4-i-Pr	H	184. 0-185. 5 (Et ₂ O*1)
6 - 0 2		5-(2-Me-Ph)	M e	H	2-MeS	4-i-Pr	H	189. 0-190. 5 (AcOEt-IPE*1)

* 1: (表6中の表記について) Com. No. =化合物番号。Exp. No. =合成に用いた実施例番号。Recry. Sol. = 再結晶遊蝶。IPE=ジイソプロゼルエーテル

* 2: 結晶化溶媒。

[0033]

【表7】

Com. No.	Exp. No.	. Аг	R'	R²	X ¹	Χ²	х,	m. p. (°C) (Recry. Sol.)
7 - 0 1	2	5- (2-Me-Ph)	Мe	н	2-MeS	4-i-P r	н	アモルファス* ²

- *1: (表7中の表記について) Com. No. =化合物番号。Exp. No. =合成に用いた実施例番号。Recry. Sol. = 再結晶溶媒。
- *2: NMR (CDCl₃) \$ (ppm) ; 1. 29 (6H, d, J=6, 8Hz), 2. 23 (3H, s), 2. 30-2, 48 (2H, m), 2. 36 (3H, s), 2. 41 (3H, s), 2. 94 (1H, sept, J=6, 8Hz), 3. 18-4, 13 (8H, m), 5. 63-5, 75 (1H, m), 7, 00-7, 27 (7H, m).

 Ion Spray m/z; 486 (M*+1)

[0034]

【表8】

(11) 月2000-86663 (P2000-8%=蹌繳

THE STATE OF THE S

上記の条件で反応させることで抑制曲線を得、この抑制曲線から 125 I - C R F 結合を50 %抑制する被験薬の濃度(1 C $_{50}$)を求めた。その結果、代表的化合物としては1-1 0 を挙げることができ、その I C $_{50}$ 値は2 0.19 n M であった。

[0039]

【発明の効果】本発明により、CRF受容体に高い親和

性を示す化合物が提供された。これらの化合物はCRFが関与すると考えられる疾患、例えばうつ症、不安症、アルツハイマー病、パーキンソン病、ハンチントン舞踏病、摂食障害、高血圧、消化器疾患、薬物依存症、てんかん、脳梗塞、脳虚血、脳浮腫、頭部外傷、炎症、免疫関連疾患等に有効である。

フロントペー	-ジの続き										
(51) Int. Cl.	7	識別記号		FΙ						₹ - 71	-ド(参考)
A 6 1 K	31/505	AAK		A 6 1 K	31/50)5		AAK			
		AAM						AAN	1		
		ABA						ABA	A		
		ABE						ABE	3		
		ABN						ABN	1		
		ABU						ABU			
		АС Ј						AC J			
		ADR						A D F			
	a. (=a	AED				_		AEI)		
	31/52			2055	31/52				_		
C07D		239		C07D				239			
	405/14	211			405/14			211	_		
	409/14	~211 104			409/14			211			
	471/04	111			471/04	ŧ		104 111	_		
	473/00	111			473/00	`		111	L		
	475/00				475/00						
	495/04	105			495/04			105	5 Z		
(mo) The mill dat	1 5 m =			T	·	10050		DD 0.4		222	22.00
(72)発明者	大久保 武利	÷=== 04 1	.l. T#0.25#	Fターム(変考)	40050					
		高田3-24-1	大止聚菜体					CC08 FF01			
(72) ※用中本	式会社内 片岡 弘美							HHQ3		rrus	G0U4
(72)光明省		高田3-24-1	上 正制 茶件			4C063				ccso	CC75
	式会社内	同田ラー241	八山衣采林			40005		DD11		0029	CC75
(72) 発明者	富沢 一雪					4C065				DDO3	FFO2
(ログラビッド日		高田3-24-1	大正製薬株			10005		HH02			
	式会社内	од 21 1	/ CIL SCHOOL					PP12	0001	11102	
						4C071			CC02	CC21	EE12
								FF10			
								JJ08			
						40086	CB05	CB07	CB08	CB09	GA03
							GA07	GA10	GA12	MA01	NA14
							ZA05	ZA12	ZA16	ZA36	ZA42
							ZA66	ZA70	ZB09	ZB11	ZC08